10/521597

(12) NACH DEM VERTRAG ER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARB. UF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Januar 2004 (22.01.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/007585 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08G 18/10, C09D 175/04, C08J 7/04
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/007506
- (22) Internationales Anmeldedatum:

11. Juli 2003 (11.07.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

02015771.5

15. Juli 2002 (15.07.2002) EP

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): SIKA TECHNOLOGY AG [CH/CH]; Zugerstrasse 50, CH-6340 Baar (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): TRABESINGER, Gerald [AT/CH]; Untere Altbreitenstrasse 1, CH-8722 Kaltbrunn (CH). WIRZ, Thomas [CH/CH]; Schneeglöggliweg 50, CH-8048 Zürich (CH). VENETZ, Fabian [CH/CH]; Kirchweg 21, CH-5706 Boniswil (CH).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

— mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: PRIMER WITH LONG CURE TIME FOR POLYMERIC SUBSTRATES

(54) Bezeichnung: PRIMER MIT LANGER OFFENZEIT FÜR POLYMERE UNTERGRÜNDE

(57) Abstract: The invention relates to a primer composition, comprising at least one polyurethane prepolymer (A) with isocyanate terminal groups, at least one aliphatic polyisocyanate (B), at least one aromatic polyisocyanate (C) and at least one reaction product (D), which may be obtained form at least one epoxysilane and at least one aminosilane or from at least one epoxysilane and at least one mercaptosilane. The invention relates to the use of the primer composition as primer for adhesives, sealants and floor coatings.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft eine Primerzusammensetzung enthaltend mindestens ein Polyurethanprepolymer A mit Isocyanatendgruppen, mindestens ein aliphatische Polyisocyanat B, mindestens ein aromatisches Polyisocyanat C
sowie mindestens ein Reaktionsprodukt D, welches erhältlich aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Aminosilan
oder aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Mercaptosilan ist. Weiterhin sind beansprucht die Verwendung der
Primerzusammensetzung als Primer für Klebstoffe, Dichtstoffe und Bodenbeläge.



10

20

25

30

PRIMER MIT LANGER OFFENZEIT FÜR POLYMERE UNTERGRÜNDE

Technisches Gebiet

Die Erfindung betrifft Primer mit langen Offenzeiten sowie einer guten Haftung für problematische polymere Untergründe.

Stand der Technik

Klebstoffe, Beschichtungen, Dichtstoffe, Bodenbelägen und andere Systeme basieren auf reaktiven Bindemitteln. Die Haftung dieser reaktiven Systeme auf diversen Untergründen ist vielfach mangelhaft. Deshalb werden in der Technik vielfach sogenannte 'Primer' eingesetzt. Ein Primer bildet eine Haftbrücke zwischen dem Untergrund und dem eingesetzten Binder. Ein Primer ist ebenfalls ein chemisch reaktives System und wird auf den Untergrund appliziert. Um einen Haftungsaufbau des Primers mit dem Untergrund zu erhalten, muss der Primer eine gewisse Zeit, der sogenannten "Ablüftezeit", zur Verfügung stehen, um einen Film zu bilden und zumindest teilweise zu vernetzen, bevor der Klebstoff oder ein anderes reaktives System appliziert werden kann. Die Applikation dieses Systems jedoch ist beschränkt, während der sogenannten "Offenzeit", in welcher der die Haftung zum Primer noch gewährleistet ist. Beim Überschreiten der Offenzeit ist eine Haftung auf dem Primer nicht mehr gewährleistet. Die Offenzeit wird somit in Versuchen ermittelt, bei denen unterschiedlich lange Zeit zwischen Auftrag des Primers und des Klebstoffs eingehalten werden und die Haftung der Verklebungen nach Aushärten des Klebstoffs ermittelt wird. Modellhaft wird die Haftung zwischen Primer und Klebstoff oder einem anderen reaktiven System durch eine Reaktion zwischen diesen Materialien aufgebaut. Um eine schnelle und kosteneffiziente Verarbeitung zu gewährleisteten, muss in einer technischen, industriellen Anwendung die Ablüftezeit möglichst kurz sein. Das heisst, der

20

25

30

Haftungsaufbau des Primers mit dem Untergrund muss möglichst schnell erfolgen, so dass eine Applikation eines Klebstoff oder eines anderen reaktiven Systems möglichst schnell erfolgen kann. Hierbei tritt jedoch das Problem auf, dass der Fertigungsprozess aufgrund von beispielsweise technischer Störungen, Schichtende oder Wochenende unterbrochen wird, so dass zwischen Primerauftrag und Auftrag des Klebstoffs oder anderen reaktiven Systems eine längerer Zeit von einigen Stunden bis Tage oder gar Wochen verstreichen kann. Dies ist besonders störend in kontinuierlich ablaufenden industriellen Anwendungen. Weiterhin besteht im Automobilbau der Trend zur Verlagerung der Vorbehandlung weg von der industriellen Fertigungslinie hin ins Werk des Zulieferers, so dass zwischen dem Primerauftrag im Werk des Zulieferers bis zum Auftrag des Klebstoffs im Fertigungswerk eine Offenzeit von bis zu einigen Wochen verstreichen könnte.

Um auch in diesen Fällen eine gute Haftung zu gewährleisten, besteht ein grosses Bedürfnis nach Primern mit langen Offenzeiten.

Weiterhin sind Kunststoffe immer mehr als Untergründe anzutreffen. Kunststoffe kommen vor allem wegen ihrer Leichtigkeit und der fehlenden Korrosion zum Einsatz. Kunststoffe sind allerdings in Bezug auf Haftung von beispielsweise Klebstoffen vielfach problematisch. Speziell für 1-komponentige Polyurethanklebstoffe hat sich dies bei den Werkstoffen aus (Acrylnitril/Butadien/Styrol), EP-GFK (Epoxy-Glasfaserverstärkte Kunststoffe), Kunststoffe), (PES-GFK; Polyester-Glasfaserverstärkte Polyester-GFK Poly(methylmethacrylat) (PMMA) sowie Polycarbonat (PC) gezeigt. Als besonders problematisch hat sich diesbezüglich PDMS-PC und PDMS-PMMA erwiesen. Bei diesen Werkstoffen handelt es sich um ein Polycarbonat respektive um ein Poly(methylmethacrylat), welches mit einer Polydimethylsiloxan-basierenden Beschichtung versehen worden ist. PDMS-PC und PDMS-PMMA weisen einerseits die Eigenschaft auf, dass sie sehr kratzresistent und andererseits sehr hydrophob sind. Aufgrund dieser Eigenschaften werden diese Werkstoffe immer häufiger im Automobilbau und Schiffsbau eingesetzt. Infolge des hydrophoben Charakters sind jedoch bisher den Anwendungen, wo eine Haftung mit einem reaktiven System, wie beispielsweise einem Klebstoffe, benötigt werden, Grenzen gesetzt.

20

25

30

Polyisocyanat-basierende Primer sind seit langem bestens bekannt.

US 6,153,699 beschreibt einen Primer, der neben einem siliconmodifizierten Acrylat ein Polyisocyanat enthält. Als bevorzugtes Polyisocyanat
werden Addukte von Hexamethylendiisocyanat (HDI) und Toluoldiisocyanat
(TDI) genannt. Dieser Primer weist eine besonders gute Haftung auf
Polyvinylchlorid (PVC) auf. Auf den schwierig zu verklebenden Untergründen
wie PDMS-PC ist die Haftvermittlung jedoch ungenügend. Zudem verfügen
Polyacrylat- und Polyester-basierende Primer vielfach über eine ungenügende
Benetzung und über ungenügende Haftung auf Kunststoff-Untergründen, wie
z.B. ABS und PC.

US 5,576,558 beschreibt einen Primer für 40%-gefülltes Polypropylen oder schwer verklebbare Automobillacke. Der Primer enthält neben Isocyanaten ein anorganisches Phosphat. Infolge der verwendeten schnellen aromatischen Isocyanaten ist dieser Primer ungeeignet für lange Offenzeiten, da die verwendeten Isocyanate relativ schnell mit der Luftfeuchtigkeit abreagieren.

EP 1'172'424 A1 beschreibt einen Primer für lange Offenzeiten und Haftung auf Glas und Silicon-Hardcoats. Die genaue Natur dieses Silicon-Hardcoats ist jedoch nicht näher beschrieben. Der Primer enthält neben einem Acrylatharz, einem Epoxyharz und Russ ein Addukt aus Amino- und Dialkoxy-/Trialkoxysilangemisch. Das Silan-Addukt ist in einer sehr grossen Menge von 10 –35 %, bezogen auf das Gewicht des Primers, vorhanden. Eine solch grosse Konzentration ist für einen solchen Primer notwendig, um einen Haftungsaufbau zu gewährleisten. Die hohe Konzentration des Silan-Adduktes führt jedoch dazu, dass ein solcher Silan-basierender Primer nicht geeignet für Polyurethanklebstoffe ist, weil zwar für den Aufbau einer genügend guter Haftung auf Glas grosse Mengen an Alkoxysilangruppen benötigt werden, welche dann aber bei der Hydrolyse niedermolekulare Alkohole wie Ethanol oder Methanol abspalten. Der gebildete primäre Alkohol reagiert wiederum mit Isocyanatgruppen eines Polyurethan-Klebstoffes, wodurch diese nicht mehr zur Verfügung stehen weder für eine Reaktion mit dem Primer noch für die

Aushärtung des Klebstoffes und somit an der Grenzfläche Primer/Klebstoff zu mangelhafter Mechanik des Klebverbundes führt.

Mit dem Stand der Technik ist es bisher nicht möglich, einen Primer zu erhalten, welcher gleichzeitig gute Haftung auf problematischen polymereren Untergründen aufweist und eine lange Offenzeit aufweist.

Darstellung der Erfindung

Es ist die Aufgabe dieser Erfindung, die beschriebenen Nachteile und 10 Probleme der Primer für organische Polymere zu überwinden und einen Primer zur Verfügung zur stellen, welcher gleichzeitig gute Haftung auf problematischen polymereren Untergründen aufweist und eine lange Offenzeit aufweist. Unerwartet wurde gefunden, dass die Nachteile des Standes der Technik durch die erfindungsgemässe Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 1 behoben werden konnten. Gleichzeitig ist auch eine gute Haftung bei kurzen Ablüftezeiten beziehungsweise bei kurzen Wartezeiten zwischen Applikation des Primers und des Klebstoffs gewährleistet.

vorliegende Erfindung betrifft eine Primerzusammensetzung enthaltend mindestens ein Polyurethanprepolymer A mit Isocyanatendgruppen, mindestens ein aliphatische Polyisocyanat B, mindestens ein aromatisches Polyisocyanat C sowie mindestens ein Reaktionsprodukt D, welches erhältlich aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Aminosilan oder aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Mercaptosilan ist.

25

30

15

20

Weg zur Ausführung der Erfindung

Die vorliegende Erfindung betrifft eine Primerzusammensetzung enthaltend mindestens ein Polyurethanprepolymer A mit Isocyanatendgruppen, mindestens ein aliphatische Polyisocyanat B, mindestens ein aromatisches Polyisocyanat C sowie mindestens ein Reaktionsprodukt D, welches erhältlich aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Aminosilan oder aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Mercaptosilan ist.

20

25

30

"Polyol' und "Polyisocyanat' beschreibt hierbei und im Folgenden, dass die Anzahl der jeweiligen funktionellen Gruppen 2 oder grösser ist.

Das Polyurethanprepolymer A wird aus mindestens einem Polyol und mindestens einem Polyisocyanat hergestellt. Die Umsetzung des Polyols mit einem Polyisocyanat kann dadurch erfolgen, dass das Polyol und das Polyisocyanat mit üblichen Verfahren, beispielsweise bei Temperaturen von 50 bis 100°C, gegebenenfalls unter Mitverwendung geeigneter Katalysatoren und/oder bei Raumtemperatur nicht mit Isocyanaten reaktiven Lösungsmitteln, zur Reaktion gebracht werden, wobei das Polyisocyanat im stöchiometrischen Überschuss eingesetzt wird. Als Reaktionsprodukt entsteht das Polyurethanprepolymer A mit Isocyanatendgruppen.

Die für die Prepolymerherstellung eingesetzten Polyole sind solche, wie sie in der Polyurethanchemie üblicherweise verwendet werden. Neben Hydroxygruppen-enthaltenden Polyacrylaten, Polyestern, Polycaprolactonen und aus PET(Polyethylenterephthalat) gewonnenen PET-Polyolen, sind von besonderem Interesse als Polyole die Polyoxyalkylenpolyole, insbesondere Polyoxypropylenpolyole, vorzugsweise Polyoxypropylendiole oder —triole. Bevorzugte Polyoxyalkylenpolyole werden aus Ethylenoxid und/oder 1,2-Propylenoxid polymerisiert. Das Molekulargewicht der Polyole beträgt typischerweise vorteilhaft 250 — 20'000 g/mol, insbesondere 500 — 10'000 g/mol. Bevorzugt werden Polyole mit einem Molekulargewicht von 800 — 4'000 g/mol eingesetzt. Unter "Molekulargewicht" oder "Molgewicht" versteht man hierbei und im Folgenden stets das Molekulargewichtsmittel Mw.

Das für die Herstellung des Polyurethanprepolymers A verwendete Polyisocyanat ist ein aromatisches oder ein aliphatisches Polyisocyanat. Unter "aromatisches Polyisocyanat" wird hierbei ein Polyisocyanat verstanden, bei welchem die Isocyanat- (=NCO-) Gruppe direkt an einem aromatischen Grundkörper, vorteilhaft einem C6-Ring, hängt, während unter einem "aliphatisches Polyisocyanat" ein solches Polyisocyanat verstanden wird, bei welchem die NCO-Gruppe nicht direkt an einem aromatischen Grundkörper

10

15

20

25

30

hängt. Es gibt jedoch auch Polyisocyanate, speziell Umsetzungsprodukte von Mischungen aus aliphatischen als auch aromatischen Polyisocyanaten, welche in demselben Molekül sowohl aromatische als auch aliphatische NCO-Gruppen aufweisen. Solche Moleküle werden hierbei sowohl als aromatische als auch aliphatische Polyisocyanate klassiert.

Für die Herstellung des Polyurethanprepolymeren A kommen besonders die Polyisocyanate aus der folgenden Liste in Betracht:

2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat (TDI) und beliebige Gemische dieser Isomeren; 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat (MDI), die stellungsisomeren Diphenylmethandiisocyanate; Di- und Tetraalkyl-Diphenylmethandiisocyanate; 4,4'-dibenzyldiisocyanat, 1,3- und 1,4-Phenylendiisocyanat; die Isomeren des Naphtylenediisocyanates, Xylylenediisocyanates, Triphenylmethantriisocyanates, und deren Isomerenmischungen; Tris(p-isocyanatophenyl)thiophosphat (erhältlich z.B. als Desmodur RFE von Bayer);

Hexamethylendiisocyanat (HDI), 2,2,4- und 2,4,4-Trimethyl-1,6-hexamethylendiisocyanat, Tetramethoxybutane-1,4-diisocyanat, Butane-1,4-diisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat, Cyclohexan-1,3- und 1,4-diisocyanat, 1,12-Dodecamethylendiisocyanat, Diisocyanate von dimeren Fettsäuren; Lysine methylester diisocyanat, 1-Isocyanato-3,3,5-trimethyl-5-isocyanatomethyl-cyclohexan (=Isophorondiisocyanat oder IPDI), hydriertes Diphenylmethandiisocyanat, hydriertes 2,4- und 2,6-Toluylendiisocyanat;

Oligo-, Poly- oder Copolymere dieser Monomere, wie polymeres HDI, polymeres MDI, beispielsweise kommerziell erhältlich als Voranate M-580 (Dow), oder Biurete, Uretdione und Isocyanurate dieser Monomere, insbesondere HDI Biurete, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur N-100 (Bayer), Luxate HDB 9000 (Lyondell), HDI Trimere, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur N-3300 (Bayer), Desmodur N-3600 (Bayer), Luxate HT 2000 (Lyondell), HDI Dimere, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur N-3400 (Bayer), Luxate HD 100 (Lyondell), IPDI Trimer, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur Z 4470 (Bayer), Vestanat T 1890/100 (Hüls), Luxate IT 1070 (Lyondell), TDI-Trimer, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur IL (Bayer), TDI Addukte, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als

15

20

25

30

Desmodur L (Bayer), TDI-/HDI polymer, wie beispielsweise kommerziell erhältlich als Desmodur HL (Bayer), Polurene IK D (Sapici), Hartben AM 30 (Benasedo), polymeres MDI

Für Primer, welche in Bereichen eingesetzt werden, wo Flammschutz respektive Flammhemmung von Wichtigkeit sind, können halogenierte Polyisocyanate vorteilhaft eingesetzt werden.

Die Primerzusammensetzung umfasst weiterhin mindestens ein aliphatisches Polyisocyanat B. Bevorzugt sind aliphatische Polyisocyanate ausgewählt aus der obigen Liste der Polyisocyanate für die Herstellung des Prepolymeren A. Besonders bevorzugt sind aliphatisch NCO-gruppentragende Isocyanurate B1 oder aliphatisch NCO-gruppentragende Biurete B2. Unter "aliphatisch NCO-gruppentragend" wird verstanden, dass die NCO Gruppe nicht direkt an einem aromatischen Grundkörper hängt. Bevorzugt als aliphatisch NCO-gruppentragende Isocyanurate B1 sind IPDI-Isocyanurate, wie beispielsweise IPDI Trimer, wo formell drei Moleküle IPDI unter Bildung eines Isocyanurates miteinender verbunden werden, so dass formell pro Molekül drei NCO-Gruppen frei bleiben.

Bevorzugt als aliphatisch NCO-gruppentragende Biurete **B2** sind HDI-Biurete, wie beispielsweise HDI-Biurete, bei denen formell drei Moleküle HDI miteinander unter Bildung eines Biurets reagieren, so dass formell pro Molekül drei NCO-Gruppen frei bleiben.

In einer besonders bevorzugten Ausführungsform ist in der Primerzusammensetzung gleichzeitig mindestens ein NCO-gruppentragendes Isocyanurat **B1** und mindestens ein aliphatisch NCO-gruppentragendes Biuret **B2** vorhanden.

Die Primerzusammensetzung umfasst weiterhin mindestens ein aromatisches Polyisocyanate C. Bevorzugt sind aromatische Polyisocyanate ausgewählt aus der obigen Liste der Polyisocyanate für die Herstellung des Prepolymeren A. Besonders bevorzugt sind aromatisch NCO-gruppentragende Isocyanurate. Unter 'aromatisch NCO-gruppentragend' wird verstanden, dass die NCO Gruppe direkt an einem aromatischen Grundkörper hängt. Insbesondere besonders bevorzugt sind aromatisch NCO-gruppentragende Isocyanurate, welche aus Toluoldiisocyanat und Hexamethylendiisocyanat

20

25

30

hergestellt werden, wie beispielsweise das Isocyanurat, welches formell aus einem Molekül HDI und vier Molekülen TDI unter Bildung von zwei Isocyanurat Gruppen und vier verbleibende aromatische NCO-Gruppen, entsteht.

Die Primerzusammensetzung umfasst weiterhin mindestens ein Reaktionsprodukt **D** erhältlich aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Aminosilan oder mindestens aus einem Epoxysilan und mindestens einem Mercaptosilan. Unter einem "Epoxysilan" wird ein Epoxygruppen-tragendes Silan, unter einem "Aminosilan" wird ein Silan, welches Aminogruppen trägt, und unter einem "Mercaptosilan" wird ein Silan, welches Mercaptogruppen trägt, verstanden.

Die Herstellung des Reaktionsprodukt **D** kann erfolgen, indem das Epoxysilan mit einem Aminosilan oder mit einem Mercaptosilan unter Ausschluss von Feuchtigkeit zur Reaktion gebracht wird. Bei der Reaktion ist hierbei darauf zu achten, dass für die eingesetzten Mengen der Reaktionspartner das Verhältnis der aktiven-Aminwasserstoffe oder Mercaptogruppen in Bezug auf die Epoxygruppen von grosser Wichtigkeit ist.

Vorteilhaft beim Aminosilan/Epoxysilan-Addukt bewegt sich hierbei das Verhältnis von Anzahl aktiven-Aminwasserstoffe / Anzahl Epoxygruppen = 3:1 – 1:3. Bevorzugt wird ein Verhältnis von 2:1 – 1:1.5. Als besonders vorteilhaft ist das Verhältnis von etwa 2:1 – etwa 1:1.

Vorteilhaft beim Mercaptosilan/Epoxysilan-Addukt bewegt sich hierbei das Verhältnis von Anzahl Mercaptogruppen / Anzahl Epoxygruppen = 1.5:1 - 1:1.5. Bevorzugt wird ein Verhältnis von 1.2:1 – 1:1.2. Als besonders vorteilhaft ist das Verhältnis von etwa 1:1, so dass die Reaktion in etwa stöchiometrisch abläuft.

Geeignet als Epoxysilan für die Herstellung des Reaktionsproduktes **D** sind vor allem Epoxydimethoxymethylsilane, Epoxytrimethoxysilane oder Epoxytriethoxysilane, insbesondere 3-Glycidyloxypropylmethyldimethoxysilan, 2-(3,4-Epoxycyclohexyl)ethylmethyldimethoxysilan. Bevorzugt sind Epoxytrimethoxysilane und Epoxytriethoxysilane, insbesondere 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan, 3-Glycidyloxypropyltriethoxysilan oder 2-(3,4-

15

20

25

30

epoxycyclohexyl)-ethyltrimethoxysilan. Besonders bevorzugt ist 3-Glycidyloxy-propyltrimethoxysilan.

Als Mercaptosilan geeignet für die Herstellung des Reaktionsproduktes **D** sind 2-Mercaptoethyltriethoxysilan, 3-Mercaptoethylmethyldimethoxysilan, 3-Mercaptopropylethyldimethoxysilan, 3-Mercaptopropylethyldimethoxysilan, 3-Mercaptopropylmethyldimethoxysilan, 3-Mercaptopropylmethyldimethoxysilan, 3-Mercaptopropyltriethoxysilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, bevorzugt 3-Mercaptopropyltriethoxysilan, 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan, insbesondere 3-Mercaptopropyltrimethoxysilan.

Als Aminosilane geeignet für die Herstellung des Reaktionsproduktes D sind besipielsweise Aminodiethoxymethylsilan, Aminodimethoxymethylsilan, Amino- trimethoxysilan oder ein Amino- triethoxysilan. Geeignete Beispiele für Aminosilane sind 3-Aminoisobutyltrimethoxysilan, 3-Aminopropyltrimethoxysilan, Bis(trimethoxysilylpropyl)amin, N-(2-Aminoethyl)-3-amino-2-N-(2-Aminoethyl)-3-aminopropyltrimethoxysilan, methylpropyltrimethoxysilan, N-(n-butyl)-3-aminopropyltri-N-(2-Aminoethyl)aminomethyl-trimethoxysilan, methoxysilan, N-Methyl-3-aminopropytrimethoxysilan, N-phenyl-3-aminopropyl-Aminomethyltriethoxysilan, 3-Aminopropyltriethoxysilan, trimethoxysilan, N-Aminoethyl-3-aminopropyltriethoxysilan, 3-Aminopropylmethyldiethoxysilan, 3-Aminopropylmethyldimethoxysilan, 3-Aminomethyldiethoxysilan, N-(2-aminoethyl)-3-aminopropylmethyldimethoxysilan, N-aminoethyl-3-aminopropylmethyldimethoxysilan oder N-aminoethyl-3-aminopropylmethyldiethoxysilan.

Insbesonders geeignet sind Trimethoxysilane mit primären Aminogruppen oder Triethoxysilane mit primären Aminogruppen. Besonders bevorzugt sind 3-(2-Aminoethylamino)-propyltrimethoxysilan oder 3-Aminopropyltrimethoxysilan.

Besonders bevorzugt wird das Reaktionsprodukt **D** aus 3-Glycidyloxy-propyl-trimethoxysilan und 3-Aminopropyltrimethoxysilan hergestellt.

Die Menge des Reaktionsproduktes **D** ist hierbei so zu wählen, dass der Anteil im Bereich von 0.5 – 15 Gewichts-%, insbesondere 2 – 10 Gewichts-%, bezogen auf die Gewichtssumme **A+B+C+D**, beträgt. Bei geringerem Anteil

15

30

ist die Haftung ungenügend, während bei grösserem Anteil die Primerzusammensetzung nicht genügend lagerstabil ist.

Gemäss einer Ausführungsform enthält die Primerzusammensetzung zusätzlich mindestens ein bei Raumtemperatur nicht mit NCO reaktives Lösungsmittel. Es handelt sich hierbei vor allem um Ketone, Ester, Ether, aliphatische Kohlenwasserstoffe, aromatische Kohlenwasserstoffe, halogenierte Kohlenwasserstoffe sowie N-alkylierte Lactame.

Als Ketone eignen sich vor allem Acetonylaceton, Mesityloxid, cyclische Ketone und Dialkylketone. Cyclische Ketone mit Ringgrössen von 5 bis 9 sind als cyclische Ketone besonders geeignet, insbesondere Methylcyclohexanon und Cyclohexanon.

Bevorzugte Dialkylketone sind Ketone mit C1- bis C6-Alkylsubstituenten, wobei die Alkylsubstituenten gleich oder verschieden sein können. Bevorzugt sind Aceton, Diisobutylketon, Diethylketon, Dipropylketon, Methylamylketon, Methylbutylketon, Methylpropylketon, Methylethylketon (MEK), n-Hexylmethylketon.

Als Ester sind bevorzugt Alkylcarbonsäureester mit C1- bis C620 Alkylsubstituenten, bevorzugt Acetate, insbesondere Ethylacetat, Propylacetat,
Isopropylacetat, Butylacetat, Isobutylacetat Hexylacetat oder Amylacetat;
Butyrate, insbesondere Isobutylisobutyrat; Propionate, insbesondere
Ethylpropionat; Formiate, Malonate, insbesondere Dimethylmalonat oder
Diethylmalonat. Diethylmalonat und Dimethylmalonat weisen zudem eine
stabilisierende Wirkung auf Zinnorganische Katalysatoren auf.

Als Ether sind bevorzugt Ketonether, Esterether und Dialkylether mit C1- bis C6- Alkylsubstituenten, wobei die Alkylsubstituenten gleich oder verschieden sein können, insbesondere Diisopropylether, Diethylether, Diethylenglycoldiethylether sowie Ethylenglycoldiethylether.

Als Ketonether sind bevorzugt Acetalethylether, Acetonylmethanolether und Methylethoxyethylether.

10

20

25

30

Als Esterether sind bevorzugt Diethylenglycolbutyletheracetat, Ethylenglycolbutyletheracetat, Diethylenglycolethyletheracetat, Ethylenglycolethyletheracetat, 3-Methoxybutylacetat, Diethylenglycolmethyletheracetat, Ethylenglycolmethyletheracetat, Ethylenglycolmethyletheracetat.

Als aliphatische oder aromatische Kohlenwasserstoffe sind beispielsweise Toluol, Xylol, Heptan, Octan sowie unterschiedliche Erdölfraktionen wie Naphta, White Spirit, Petrolether, Benzin etc. geeignet.

Als halogenierte Kohlenwasserstoffe sind beispielsweise Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Trichloroethylen, Perchloroethylen, Chloroform, Ethylentrichlorid, Brombenzol, Chlorbenzol sowie Dichlorbenzol geeignet.

Als N-alkylierte Lactame ist bevorzugt N-Methylpyrrolidon (NMP).

Besonders bevorzugt ist das Lösungsmittel ausgewählt aus der Gruppe Methylethylketon, Aceton, Ethylacetat, Butylacetat, Hexylacetat und Diethylmalonat.

Weiterhin kann die Primerzusammensetzung zusätzlich mindestens einen Katalysator für die Reaktion der Isocyanatgruppen enthalten. Dieser Katalysator ist vorzugsweise eine zinnorganischer Katalysator, insbesondere ausgewählt aus der Gruppe Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinndichlorid, Zinn-Thioesterkomplexe, Mono-n-butylzinntrichloride, Di-n-butylzinnoxid, Di-n-butylzinndiacetat, Dibutylzinncarboxylat. Beispiele für geeignete nichtzinnorganische Katalysatoren sind Bi(II)-octoat, Bi(II)-neodecanoat, Zn(II)-2-ethylhexanoat.

Zusätzlich zu der Primerzusammensetzung können weitere Haftvermittler, insbesondere Silane beigegeben werden. Vorteilhaft handelt es sich um Silane ausgewählt aus der Gruppe 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan, 3-Glycidyloxypropyltriethoxysilan, 2-(3,4-epoxycyclohexyl)-ethyltrimethoxysilan, 3-Ureidopropyltriethoxysilan, 3-(4,5-Dihydroimidazolyl)propyl-triethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan (monomerisch oder polymerisiert), Vinyltriethoxysilan

15

20

25

30

(monomerisch oder polymerisiert), Vinyltris(2-methoxyethoxy)silan (monomerisch oder polymerisiert), 1,3,5-tris[3-(Trimethoxysilyl)propyl]-1,3,5-triazine-2,4,6(1H,3H,5H)-trion, Methyltrimethoxysilan, Methyltriethoxysilan, Trimethoxy-propylsilan, Triethoxypropylsilan, 2-Methylpropyltrimethoxysilan, Triethoxyiso-butylsilan, Octyltrimethoxysilan, Octyltriethoxysilan, Hexadecyltrimethoxysilan, Cyclohexyldimethoxymethylsilan, 3-Isocyanatopropyltriethoxysilan, 3-Isocyanatopropyltriethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltriethoxysilan (monomerisch oder polymerisiert). Besonders bevorzugt sind 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan und 3-Glycidyloxypropyltriethoxysilan.

Weiterhin können in der Primerchemie übliche Füllstoffe und Additive eingesetzt werden. Beispiele nicht limitierender Art hierfür sind Kieselsäuren, Talk, Russ, Stabilisatoren, Bentone, chemische und physikalische Trocknungsmittel.

Die beschriebene Zusammensetzung wird hergestellt und aufbewahrt unter Ausschluss von Feuchtigkeit.

Die Primerzusammensetzung eignet sich als Primer für diverse Untergründe. Besonders geeignet ist er für Glas, Glaskeramiken, Metalle und Legierungen sowie diverse Kunststoffe. Als bevorzugte Kunststoffe seien insbesondere ABS, PVC, PES-GFK, EP-GFK, PMMA, PC, PDMS-PC, PDMS-PMMA sowie Lacke genannt. Die erfindungsgemässe Primerzusammensetzung eignet sich speziell gut für PDMS-PC oder PDMS-PMMA als Untergrund. Die diversen Untergründe werden vor der Applikation vorteilhafterweise vorbehandelt. Solche Vorbehandlungsmethoden beinhalten physikalische und/oder chemischen Vorbehandlung, beispielsweise Schleifen, Sandstrahlen, Bürsten oder dergleichen, oder durch Behandeln mit Reinigern, Lösungsmitteln, Haftvermittlern, Haftvermittlerlösungen.

Der Primer wird mittels Pinsel, Filz, Tuch oder Schwamm auf ein Substrat aufgetragen. Dieser Auftrag kann manuell oder automatisch, insbesondere mittels Roboter, erfolgen. Weiterhin können auch mehrere Schichten der Primerzusammensetzung appliziert werden.

Die Primerzusammensetzung wird vorteilhaft als Primer für Klebstoffe, Dichtmassen oder Bodenbeläge, insbesondere 1-komponentige feuchtigkeitshärtenende Polyurethanklebstoffe oder -dichtmassen auf Basis von Poly-

urethanen oder Polyurethan-Silan-Hybriden vewendet. Bevorzugte Einsatzgebiete dieser Primer sind Gebiete, wo auch industriell gefertigte Komponenten verklebt werden. Es handelt sich insbesondere um Anwendungen, wo der Primer im Werk eines Zulieferanten appliziert wird.

5

10

15

20

25

30

Beispiele

Die folgenden Beispiele sind typische Beispiele zur Illustration der Erfindung.

Herstellung des Prepolymeren PREP1

Es wurde eine 5-Hals-Glasapparatur verwendet, welche mit einem motor-betriebenen Rührer, einem N₂-Anschluss, einem Temperaturfühler, einem Rückflusskühler und einem Tropftricher ausgestattet war. Alle im folgenden beschriebenen Reaktionen wurden unter Stickstoff durchgeführt.

531.6g Desmodur HL wurde in 212.1g Methylethylketon gelöst. Nach leichtem Erwärmen wurde 44.2 g Voranol P-1010 (Polypropylenglycol, mittleres Molekulargewicht 1000 g/mol, erhältlich von Dow), in 212.1g MEK gelöst, langsam über den Tropftrichter zur Isocyanat-Lösung zugetropft. Nach Beendigung des Zutropfens wurde noch weitere 5 Stunden gerührt. Das Reaktionsende wurde durch Messen der NCO-Konzentration ermittelt.

Herstellung des Primers

Die Primer *PR1* bis *PR8* wurden gemäss der Zusammensetzung in Tabelle 1 hergestellt.

Für die Herstellung wurde wie folgt vorgegangen: das Prepolymer vorgelegt, anschliessend gegebenenfalls das aliphatische Isocyanurat zugegeben und gewartet bis es gelöst war. Anschliessend wurde gegebenenfalls das aliphatische Biuret sowie gegebenenfalls das aromatische Iscocyanurat hinzugegeben. Über eine Schlauchquetschpumpe wurde anschliessend das Addukt *AD1* von 3-Aminopropyltrimethoxysilan und 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan (molares Verhältnis = 1 : 1.32) langsam zur Lösung hinzugetropft. Schliesslich wurde die Lösung noch mit MEK, wie in Tabelle 1 angegeben, verdünnt.

| Beispiel | PR1 | PR2 | PR3 | PR4 | PR5 | PR6 | PR7 | PR8 |
|--|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|-----|
| Prepolymer PREP1 [g] | 800 | 800 | 800 | 800 | 800 | 800 | 800 | 800 |
| Desmodur N-100 [g] | 0 | 420 | 0 | 130 | 0 | 420 | 0 | 130 |
| Vestanat T1890/100 [g] | 0 | 0 | 0 | 100 | 0 | 0 | 0 | 100 |
| Desmodur HL [g] | 0 | 0 | 420 | 190 | 0 | . 0 | 420 | 190 |
| Epoxysilan-/Aminosilan- Addukt <i>AD1</i> [g] | 0 | 0 | 0 | 0 | 60 | 30 | 30 | 30 |
| MEK [g] | 0 | 380 | 380 | 380 | 0 | 380 | 380 | 380 |

Tabelle 1. Beispiele Zusammensetzungen

Untergrundvorbereitung und Applikation des Primers

Untergrund Bezugsquelle

ABS Firma Rocholl, Schönbrunn, Deutschland

EP-GFK Firma Rocholl, Schönbrunn, Deutschland

PC Firma Rocholl, Schönbrunn, Deutschland

PDMS-PC Firma Angst+Pfister, Zürich, Schweiz

5

Die Untergründe wurden mit Isopropanol gereinigt. Bei PDMS-PC wurde vorgängig die Oberfläche mit Sika® Activator (erhältlich von Sika Schweiz AG) mittels Tuch aktiviert. Nach einer Wartezeit von 10 Minuten wurde der Primer auftragen.

10

15

Applikation des Klebstoffs und Testmethoden

Nach einer in Tabelle 2 spezifizierten Wartezeit t nach der Applikation Klebstoffraupe eines Primers wurde auf den Primer eine des hierbei Es handelte sich um Polyurethanklebstoff appliziert. SikaTack®-Ultrafast (erhältlich von Sika Schweiz AG) sowie Sikaflex®-250 DM-1 (erhältlich von Sika Schweiz AG). Der Klebstoff wurde nach einer Aushärtezeit von 7 Tagen Klimaraumlagerung (23°C, 50% rel. Luftfeuchtigkeit) getestet.



Die Haftung des Klebstoffes wurde mittels "Raupentest" getestet. Hierbei wird am Ende knapp über der Klebefläche eingeschnitten. Das eingeschnittene Ende der Raupe wird mit einer Rundzange Zange festgehalten und vom Untergrund gezogen. Dies geschieht durch vorsichtiges Aufrollen der Raupe auf die Zangenspitze, sowie Plazieren eines Schnittes senkrecht zur Raupenziehrichtung bis auf den blanken Untergrund. Die Raupenabziehgeschwindigkeit ist so zu wählen, dass ca. alle 3 Sekunden ein Schnitt gemacht werden muss. Die Teststrecke muss mindestens 8 cm entsprechen. Beurteilt wird der nach dem Abziehen der Raupe auf dem Untergrund zurückbleibende Klebestoff (Kohäsionsbruch). Die Bewertung der Hafteigenschaften erfolgt durch Abschätzen der kohäsiven Anteils der Haftfläche:

1 = > 95 % Kohäsionsbruch

2 = 75 - 95 % Kohäsionsbruch

3 = 25 - 75 % Kohäsionsbruch

4 = < 25 % Kohäsionsbruch

5 = adhäsiver Bruch

Durch den Zusatz "P" wird angegeben, dass der Primer sich vom Untergrund ablöst, und deshalb die Haftung des Primers auf dem Untergrund eine Schwachstelle darstellt. Testresultate mit Kohäsionsbrüchen von weniger als 75% gelten als ungenügend.

Resultate

Tabelle 2 zeigt die Resultate der Haftprüfungen der Beispiele *PR1* bis *PR8*. Einerseits sind in dieser Tabelle die Haftungsresultate auf beispielhaft problematischen Untergründen und sowohl bei kurzen und insbesondere langen Wartezeiten zwischen Applikation des Primers und der Klebstoffe dargestellt.

10

15



| | Kı | ırze Wa | artezei | ten | *** | | | |
|--|------------------|------------------|------------------|-------------|----------|------------|----------|-----|
| Beispiel | PR1 | PR2 | PR3 | PR4 | PR5 | PR6 | PR7 | PR8 |
| EP-GFK (<i>t</i> = 10 min) | | , | | | | | | |
| SikaTack®-Ultrafast | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 | 1 |
| Sikaflex®-250 DM-1 | 2 | 1 | 1 | 1 | 2 | 1 | 5 | 1 |
| • | | | | | | | | |
| PC (t = 10 min) | | | | | | | | |
| SikaTack®-Ultrafast | 1 | 5P | 1 | 1 | 1 | 5P | 1 | 1 |
| Sikaflex®-250 DM-1 | 2 | 4P | 4 | 1 | 1 | 5P | 4 | 1 |
| PDMS-PC (<i>t</i> = 10 min) | | | | | | · - · | | |
| SikaTack®-Ultrafast | 3 | 5P | 4P | 1 | 3 | 5P | 3 | 1 |
| Sikaflex®-250 DM-1 | 3 | 5P | 3P | 1 | 3 | 2P | 4 | 1 |
| | | | | _ | | | | |
| | La | ange W | arteze | iten | | | | |
| Beispiel | La PR1 | ange W | arteze | iten PR4 | PR5 | PR6 | PR7 | PR8 |
| Beispiel EP-GFK (<i>t</i> = 17 Tage) | , | | | | PR5 | PR6 | PR7 | PR8 |
| | , | | | | PR5 | <i>PR6</i> | PR7 | PR8 |
| EP-GFK (<i>t</i> = 17 Tage) | PR1 | PR2 | PR3 | PR4 | | |] | PR8 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 | PR1 | PR2 | PR3 | PR4 | 3P | 2 | 5P | PR8 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 PC (t = 12 Tage) | <i>PR1</i> 5P 5P | <i>PR2</i> 5P 5P | <i>PR3</i> 5P 5P | 2 2 | 3P 2P | 2 | 5P 5P | 1 1 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 PC (t = 12 Tage) SikaTack®-Ultrafast | <i>PR1</i> 5P 5P | <i>PR2</i> 5P 5P | <i>PR3</i> 5P 5P | 2 2 2 | 3P 2P | 2 2 | 5P 5P | 1 1 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 PC (t = 12 Tage) | <i>PR1</i> 5P 5P | <i>PR2</i> 5P 5P | <i>PR3</i> 5P 5P | 2 2 | 3P 2P | 2 | 5P 5P | 1 1 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 PC (t = 12 Tage) SikaTack®-Ultrafast | <i>PR1</i> 5P 5P | <i>PR2</i> 5P 5P | <i>PR3</i> 5P 5P | 2 2 2 | 3P 2P | 2 2 | 5P 5P | 1 1 |
| EP-GFK (t = 17 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 PC (t = 12 Tage) SikaTack®-Ultrafast Sikaflex®-250 DM-1 | <i>PR1</i> 5P 5P | <i>PR2</i> 5P 5P | <i>PR3</i> 5P 5P | 2 2 2 | 3P 2P | 2 2 | 5P 5P | 1 1 |

Tabelle 2. Haftungsresultate auf problematischen Polymeruntergründen bei unterschiedlichen Wartezeiten *t* zwischen Applikation des Primers und des Klebstoffs.

Es ist aus Tabelle 2 klar ersichtlich, dass das Beispiel *PR8* als eine erfindungsgemässe Primerzusammensetzung auf allen problematischen Untergründen insbesondere PDMS-PC und PC, im Vergleich zu den Vergleichsbespielen stets ausgezeichnete Haftung aufweist. Insbesondere ist bei diesem Vergleich auf den langen Einfluss der langen Offenzeiten der erfindungsgemässen Zusammensetzungen zu achten. Es zeigt sich zwar, dass bei gewissen Vergleichsbeispielen wie *PR4* und *PR5* zwar bei kurzen Wartezeiten gute Haftung aufweisen, aber bei längeren Wartezeiten ist dies nicht mehr der Fall. Gute Haftung bei langen Wartezeiten sind lediglich mit erfindungsgemässen Zusammensetzungen zu erreichen, wie das Beispiel *PR8* veranschaulicht.

Patentansprüche

- 1. Primerzusammensetzung umfassend
 - mindestens ein Polyurethanprepolymer A mit Isocyanatendgruppen;
- mindestens ein aliphatische Polyisocyanat B
 - mindestens ein aromatisches Polyisocyanat C
- mindestens ein Reaktionsprodukt **D** erhältlich aus mindestens einem 10 Epoxysilan und mindestens einem Aminosilan oder aus mindestens einem Epoxysilan und mindestens einem Mercaptosilan.
 - 2. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyurethanprepolymer A hergestellt wird aus mindestens einem Polyol und mindestens einem Polyisocyanat.
 - 3. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, das Polyol ein Polyoxyalkylenpolyol ist.
- 20 4. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, das Polyol ein Polyoxypropylenpolyol, insbesondere ein Polyoxypropylendiol oder -triol ist.
- 5. Primerzusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 2 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass das Polyol ein Molekulargewicht von 250 20'000 g/mol, insbesondere 500 10'000 g/mol, vorzugsweise 800 4'000 g/mol aufweist.
- 6. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das aliphatische Polyisocyanat B ein aliphatisch NCO-gruppentragendes Isocyanurat B1 und/oder ein aliphatisch NCO-gruppentragendes Biuret B2 ist.

- 7. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass das aliphatische NCO-gruppentragendes Isocyanurat B1 ein IPDI-Isocyanurat ist.
- 5 8. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 6 oder 7, dadurch gekennzeichnet, dass das aliphatisch NCO-gruppentragendes Biuret B2 ein HDI- Biuret ist.
- 9. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden 10 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das aromatische Polyisocyanat C ein aromatisch NCO-gruppentragendes Isocyanurat ist.
 - 10. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass das aromatische Polyisocyanat C ein aromatisch NCO-gruppentragendes Isocyanurat, welches aus Toluoldiisocyanat und Hexamethylendiisocyanat hergestellt werden kann.
- 11. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass für das für die Herstellung des Reaktionsproduktes **D** verwendete Epoxysilan ein Epoxydimethoxymethylsilan, ein Epoxytrimethoxysilan oder ein Epoxytriethoxysilan, vorzugsweise 2-(3,4-epoxycyclohexyl)-ethyltrimethoxysilan 3-Glycidyloxypropyl-trimethoxysilan oder 3-Glycidyloxypropyl-triethoxysilan, insbesondere 3-Glycidyloxy-propyl-trimethoxysilan ist.

30

15

12. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass für das für die Herstellung des Reaktionsproduktes **D** verwendete Aminosilan ein Aminodiethoxymethylsilan, Amino- trimethoxysilan oder ein Amino-triethoxysilan, insbesondere ein Trimethoxysilan mit primären Aminogruppen oder ein insbesondere ein Triethoxysilan mit primären Aminogruppen, vorzugsweise 3-(2-Aminoethylamino)-propyltrimethoxysilan oder 3-Aminopropyltrimethoxysilan ist.

10

15

30

13. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Reaktionsproduktes **D** aus 3-Glycidyloxy-propyl-trimethoxysilan und 3-Aminopropyltrimethoxysilan hergestellt wird.

20

- 14. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass für die Herstellung des Reaktionsproduktes **D** Epoxysilan und Aminosilan im Verhältnis von Anzahl aktiven-Aminwasserstoffe / Anzahl Epoxygruppen = 3:1 1:3, insbesondere 2:1 1:1.5, bevorzugt 2:1 etwa 1:1, eingesetzt werden.
- 15. Primerzusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1-11 vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass für die Herstellung des Reaktionsproduktes D Epoxysilan und Mercaptosilan im Verhältnis von Anzahl Mercaptogruppen / Anzahl Epoxygruppen = 1.5:1 1:1.5, insbesondere 1.2:1 1:1.2, bevorzugt etwa 1:1, eingesetzt werden.
- 16. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich mindestens ein bei Raumtemperatur nicht mit Isocyanaten reaktives Lösungsmittel vorhanden ist.
- 17. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, dass das Lösungsmittel eine Dialkyl-Keton oder ein Alkylcarbonsäureester mit C1- bis C6- Alkylsubstituenten.
 - 18. Primerzusammensetzung gemäss Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, dass das Lösungsmittel ausgewählt ist aus der Gruppe Methylethylketon, Aceton, Ethylacetat, Butylacetat, Hexylacetat und Diethylmalonat ist.
 - 19. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich mindestens ein

Katalysator, vorzugsweise ein zinnorganischer Katalysator, insbesondere ausgewählt aus der Gruppe Dibutylzinndilaurat, Dibutylzinndichlorid, Zinn-Thioesterkomplexe, Mono-n-butylzinntrichloride, Di-n-butylzinnoxid, Di-n-butylzinndiacetat, Dibutylzinncarboxylat, vorhanden ist.

5

10

15

20

30

- vorhergehenden einem der gemäss 20. Primerzusammensetzung Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich mindestens ein Silan ausgewählt aus der Gruppe 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan, 3-Glycidyloxypropyltriethoxysilan, 2-(3,4-epoxycyclohexyl)-ethyltrimethoxy-3-Ureidopropyltriethoxysilan, 3-(4,5-Dihydroimidazolyl)propyl-triethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltrimethoxysilan (monomerisch oder polymerisiert), Vinyltrimethoxysilan (monomerisch oder polymerisiert), Vinyltriethoxysilan (monomerisch oder polymerisiert), Vinyltris(2-methoxyethoxy)silan (monomerisch oder polymerisiert), 1,3,5-tris[3-(Trimethoxy-Methyltrimethoxysilan, silyI)propyI]-1,3,5-triazine-2,4,6(1H,3H,5H)-trion, Trimethoxypropylsilan, Triethoxypropylsilan, 2-Methyltriethoxysilan, Methylpropyltrimethoxysilan, Triethoxyisobutylsilan, Octyltrimethoxysilan, Cyclohexyldimethoxy-Hexadecyltrimethoxysilan, Octyltriethoxysilan, 3-Isocyanatopropyltrimethylsilan, 3-Isocyanatopropyltrimethoxy-silan, (monomerisch ethoxysilan, 3-Methacryloxypropyltriethoxysilan polymerisiert), insbesondere 3-Glycidyloxypropyltrimethoxysilan und 3-Glycidyloxypropyltriethoxysilan, vorhanden ist.
- 21. Primerzusammensetzung gemäss einem der vorhergehenden 25 Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass mindestens ein Füllstoff, insbesondere Russ, vorhanden ist.
 - 22. Verwendung der Primerzusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1 bis 21 als Primer für Klebstoffe, Dichtmassen oder Bodenbeläge, insbesondere 1-komponentige feuchtigkeitshärtenende Polyurethanklebstoffe oder -dichtmassen auf Basis von Polyurethanen oder Polyurethan-Silan-Hybriden.



23. Verfahren dadurch gekennzeichnet, dass eine Primerzusammensetzung gemäss einem der Ansprüche 1 bis 21 mittels Pinsel, Filz, Tuch oder Schwamm auf ein Substrat manuell oder automatisch oder mittels Roboter aufgetragen wird.

5

24. Verfahren gemäss Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, dass das Substrat Glas, Glaskeramik oder ein Kunststoff, insbesondere PDMS-PC oder PDMS-PMMA, ist. According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 CO8G CO9D CO8J

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data

| Category ° | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Relevant to claim No. |
|------------|--|-----------------------|
| A | EP 1 172 424 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 16 January 2002 (2002-01-16) page 4, line 30 -page 5, line 16 table 1 claims 1-3 | 1-24 |
| A | EP 1 149 856 A (SIKA AG) 31 October 2001 (2001-10-31) paragraph '0008! - paragraph '0010! paragraph '0019! | 1-24 |
| A | US 5 223 575 A (MORI MASAHITO ET AL) 29 June 1993 (1993-06-29) column 1, line 40 -column 1, line 61 tables 1,4 claim 1 | 1-24 |
| | -/ | |

| Further documents are listed in the continuation of box C. | Patent family members are listed in annex. | | | | |
|---|---|--|--|--|--|
| *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filing date | "T" tater document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone | | | | |
| 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed | "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family | | | | |
| Date of the actual completion of the International search 20 October 2003 | Date of mailing of the international search report 03/11/2003 | | | | |
| Name and mailing address of the ISA | . Authorized officer | | | | |
| European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 | Heidenhain, R | | | | |

IN I ENNA I IUNAL SEARUR REPURI

International Application No. PCT/Ei-2/07506

*. P_i

| | tion) DOCUMENTS CONSIDERED RELEVANT | Relevant to claim No. |
|-----------|---|-----------------------|
| ategory * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | |
| | WO 94 29390 A (ESSEX SPECIALTY PROD) 22 December 1994 (1994-12-22) page 3, line 4 -page 3, line 36 page 6, line 7 -page 6, line 20 claims 1,3,6 | 1-24 |
| | | • |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| • | | |
| | | |
| | | |
| | | |

inf Pation on patent family members

International Application No PCT/Eb 2/07506

| | | | <u></u> | | 07300 |
|--|-----|------------|---------|-------------------------|------------------|
| Patent document cited in search report | | date | | Patent family member(s) | Publication date |
| EP 1172424 | Α | 16-01-2002 | EP | 1172424 A1 | 16-01-2002 |
| | | | WO | 0155267 A1 | 02-08-2001 |
| | | | US | 2002198311 A1 | 26-12-2002 |
| EP 1149856 | A | 31-10-2001 | EP | 1149856 A1 | 31-10-2001 |
| | | | CA | 2345479 A1 | 29-10-2001 |
| | | | JP | 2002003792 A | 09-01-2002 |
| | | | US | 2002002231 A1 | 03-01-2002 |
| US 5223575 | A | 29-06-1993 | JP | 2147679 A | 06-06-1990 |
| 00 02200.0 | • • | | JP | 2750135 B2 | 13-05-1998 |
| | • | | DE | 3939472 A1 | 31-05-1990 |
| WO 9429390 | Α | 22-12-1994 | AU | 678261 B2 | 22-05-1997 |
| 110 3 123 03 0 | | | AU | 7046594 A | 03-01-1995 |
| | | | BR | 9407076 A | 27-08-1996 |
| | | | DE | 69408314 D1 | 05-03-1998 |
| | | | DE | 69408314 T2 | 23-07-1998 |
| | | | EP | 0701590 A1 | 20-03-1996 |
| | | | ES | 2111936 T3 | 16-03-1998 |
| | | | JP | 8511054 T | 19-11-1996 |
| | | | WO | 9429390 A1 | 22-12-1994 |
| | | | US | 5466727 A | 14-11-1995 |
| | | | US | 5468317 A | 21-11-1995 |

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEG. ANDES IPK 7 C08G18/10 C09D175/04 C08J7/04

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

Weitere-Veröffentlichungen-sind der Fortsetzung von Feld C zu *

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine m

ündliche Offenbarung,

C08G C09D C08J IPK 7

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data

| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---|--------------------|
| A | EP 1 172 424 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 16. Januar 2002 (2002-01-16) Seite 4, Zeile 30 -Seite 5, Zeile 16 Tabelle 1 Ansprüche 1-3 | 1-24 |
| A | EP 1 149 856 A (SIKA AG) 31. Oktober 2001 (2001-10-31) Absatz '0008! - Absatz '0010! Absatz '0019! | 1-24 |
| A | US 5 223 575 A (MORI MASAHITO ET AL) 29. Juni 1993 (1993-06-29) Spalte 1, Zeile 40 -Spalte 1, Zeile 61 Tabellen 1,4 Anspruch 1 | 1-24 |
| | _/ | |

| entiterides | |
|--|--|
| Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist | *T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnls des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden |
| 'E' ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist | Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung |
| 'L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer | kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden |
| l anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden | •V• Veröffentlichung von besonderer Redeutung: die beanspruchte Erfindung |

y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

Siehe Anhang Patentfamilie

eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *& Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 03/11/2003 20. Oktober 2003 Bevollmächtigter Bediensteter Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Heidenhain, R Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

ausgeführt)

IN I EDINA I IVINALED DECDEDORENDEDICO I

PCT/Er 207506

دة. ٠٠٠

| C.(Fortsetz | ung) ALS WESENTLICH ANGESEH | | |
|-------------|---|--------------------|-----------|
| Kategorie* | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile | Betr. Anspruch Nr. | 7 |
| A | WO 94 29390 A (ESSEX SPECIALTY PROD) 22. Dezember 1994 (1994-12-22) Seite 3, Zeile 4 -Seite 3, Zeile 36 Seite 6, Zeile 7 -Seite 6, Zeile 20 Ansprüche 1,3,6 | 1-24 | |
| | • • • | | . T. 6 14 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | · * | | * 0,5 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONALEN DEGLENOEMBERIORT

Angaben zu Veröffentlichungen, ur selben Patentfamilie gehören

PCT/Er 2/07506

| | echerchenbericht rtes Patentdokume | ent | veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
|---------|---------------------------------------|-----|------------------|--|--|---|--|
| EP | 1172424 | Α | 16-01-2002 | EP WO US | 1172424 0155267 2002198311 | A1 | 16-01-2002 02-08-2001 26-12-2002 |
| EP | 1149856 | Α | 31-10-2001 | EP CA JP US | 1149856 2345479 2002003792 2002002231 | A1 A | 31-10-2001 29-10-2001 09-01-2002 03-01-2002 |
| US · | 5223575 | Α | 29-06-1993 | JP JP DE | 2147679 2750135 3939472 | B2 | 06-06-1990 13-05-1998 31-05-1990 |
| WO | 9429390 | A | 22-12-1994 | AU BR DE DE EP ES JP WO US | | A A D1 T2 A1 T3 T A1 | 22-05-1997 03-01-1995 27-08-1996 05-03-1998 23-07-1998 20-03-1996 16-03-1998 19-11-1996 22-12-1994 14-11-1995 21-11-1995 |